JP62228166

Publication Title:

METHOD OF DETECTING ONE OF LIGAND-RECEPTOR PAIR, PREPARATION OF CARRIER WITH WHICH ONE OF LIGAND-RECEPTOR PAIR IS COUPLED AND ANALYZER PROPER FOR EXECUTING THESE METHOD

Abstract:

Abstract not available for JP62228166 Abstract of corresponding document: EP0233385

A method for detecting a member of a ligand-receptor pair, such as an antigen-antibody pair, in which a carrier of porous material, to which the member of the ligand-receptor pair to be detected is bonded, is brought into contact with a liquid (to be analysed) in which the other member (to be detected) is present or is suspected to be present, and the formation of the ligand-receptor complex is detected, wherein the liquid to be analysed is made to pass at a regulated velocity through the carrier during the reaction in which the formation of the complex takes place, the preparation of such a carrier as well as an analysis equipment suitable for carrying out such a method (dot immunobinding assay). Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

This Patent PDF Generated by Patent Fetcher(TM), a service of Stroke of Color, Inc.

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-228166

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)10月7日

G 01 N 33/543

33/545 33/548 C-7906-2G A-7906-2G

A - 7906 - 2G A - 7906 - 2G 審査請求 未請求 発明の数 5 (全8頁)

の発明の名称

リガンドーレセプター対の一方を検出する方法,リガンドーレセプ ター対の一方が結合した担体の調製法及びこれら方法実施のために 好適な分析装置

②特 願 昭62-5879

皓

②出 願 昭62(1987)1月13日

優先権主張

図1986年1月13日93オランダ(NL)⑨8600056

の発明者 バン エイユク,ロナ

オランダ国 ブニック, ホエフイユゼルラーン 22

ルド ビクター ヴィ

ルヘルムース

勿発 明 者

⑪出 願 人

イユスセルムイデン。

オランダ国 ザ ハーグ, セグルストラート 12

オットー エマヌエル

オランダ国

オランダ国 レイドスケンダム,ピー.オー.ボツクス

439

郊代 理 人 弁理士 浅 村

外2名

明細書の浄書(内容に変更なし)

明 細 書

1. 発明の名称

リガンド - レセプター対の一方を検出する方法・ リガンド - レセプター対の一方が結合した担体の 調製法及びこれら方法実施のために好適な分析装

2. 特許請求の範囲

(1) リガンド・レセプター対の検出対象である一方が結合した多孔質担体を、リガンド・レセプター対の他方(検出対象である)を含むあるいは含むと考えられる液体(分析対象である)と接触せしめて、形成されるリガンド・レセプターを検出することからなる、リガンド・レセプター対の一方を検出する方法にかいて、分析対象である液体を、一定の流速で担体を通過せしめることを特徴とする方法。

(2) 分析対象である液体の、担体を通過する旋速 を、少なくとも検出し得る件の複合体が形成され るような速度に調整する特許翻求の範囲第1項の

方法。

(3) リガンド・レセプター対が抗原・抗体対であり、分析対象である液体の、担体を通過する流速が 0.1 - 5 0 ml/cm²/min である特許請求の範囲第 1 項または第 2 項の方法。

(4) ポリォキシエチレンソルピタンモノラウレートが、分析対象である液体中に、 0.0 5 - 1 容景 %加えられている特許請求の範囲第2項または第 3項の方法。

(5) リガンド・レセプター対の一方が共有結合あるいは非共有結合した担体であつて、請求のの方法 4項の1つあるいはそれ以上の方法 に用いるための担体の問題法であつて、共有結合の場合にはリガンド・レセプター対の一方を含む 液体を活性化された担体に適用し、非共有結合の場合には、胺合には、を含む して吸引することを特徴とする方法。

(G) リガンド - レセプター対の複合体形成を、臨 界ミセル礎度(CMC)以下の盤の溶剤を加えて改 善する特許請求の範囲第5項記載の方法。

- (7) 酵素免疫は過酮定法により、以下の工程を実施して、非競合法に従って、抗体または抗原を検出する方法:
- (a) ニトロセルロース膜のような乾燥担体を湿 らす;
- (ロ) 抗原または抗体を含む液体を担体に適用し 次いですぐに担体を通して吸引し、抗原を含む液 体は、随意に CMC 以下の最の溶剤を含有していて もよく、グルタルジアルデヒドで処理したニトロ セルロース担体のような活性化担体に、抗体また は抗原を共有結合せしめてもよく、
 - (c) 随意に、4℃で担体を密閉容器中で保存し、
- (d) 随意に、 Tween 2 0 を含む溶液を用いて減 圧下に担体を湿らして、 担体上の未結合部位を塞 ぎ、担体への非特異的結合を阻止せしめ、
- (e) サンプル、すなわち第1 抗体あるいは抗原を含む液体、または第1 抗体あるいは抗原を含むと考えられる液体を、抗原または抗体を含む担体に適用し、サンプルを流速 0.1 5 0 at / cm² /

方法;

- (b) 特許請求の範囲第7項のステップ(b)と類似の方法;
- (c) 特許請求の範囲第7項のステップ(c)と類似の方法:
- (d) 特許請求の範囲第7項のステップ(d)と類似の方法;
- (e) 特許請求の範囲第7項のステップ(e)と類似の方法;
- (f) 特許請求の範囲第7項のステップ(f)と類似の方法;
- (g) シグナル発生システムでラベル化された抗体あるいは抗原を担体に適用し、サンプルを、流速 0.1 5 0 ml/cm²/min で被圧または加圧下に担体を通して吸引または加圧し、 Tween 2 0 を、好ましくは 0.0 5 1 容骸%でサンプルに加え、
- (h) 特許請求の範囲第7項のステップ(f)と類似の方法:及び
- (i) 特許 請求の範囲第 7 項のステップ(i) と類似の方法を実施する。

min で被圧下または加圧下に担体を通して吸引または加圧し、好ましくは Tween 2 0 を 0.0 5 - 1 容量% でサンプルに加え、

- (f) 担体を、好ましくは Tween 2 0 を 0.5 容 般 % 加えた水で洗浄し、洗浄液を担体を通して吸引または加圧し、
- (g) シグナル発生システムでラベル化した抗体 を加えて、ステップ(e) の如くに、担体を通して液 体を吸引または加圧し、また酸ステップ(g) の前に、 磁液に非ラベル化抗体を加え、ステップ(e) の如く に、 0.0 5 - 1 容量%の Tween 2 0 をサンプルに 加えることもでき、
 - (回 ステップ(ごの如く担体を洗浄し、
- (1) 吸引により担体を洗浄し、担体上のラベル 化複合体の量を、用いたシグナル発生システムに 採用される測定法により側定する。
- (8) 酵素免疫潮過測定法により、以下の工程を実施して、非競合法に従つて、抗体または抗原を検出する方法;
 - (a) 特許請求範囲第7項のステップ(a)と類似の
- (0) 支持プレート上に、シールを部分的に受ける ための構が設けられている特許額求の範囲第9項 の装置。
- (1) シールが、0-リング、卵形あるいはひずんた長円形からなる特許請求の範囲第9項又は第10項の装置。
- 02 シールが少なくともひずんた物体の2度から

なる特許請求の範囲第9項-第11項の装置。 (3) シールの表面に高い部分が設けられている特 許請求の範囲第9項-第12項の装置。

3.発明の詳細な説明

本発明は、リガンドーレセプター対の検出対象でない一方が結合した多孔質担体を、リガンドーレセプター対の他方(検出対象)を存むあるいは合いであることでは、リガンドーレセプター対合体を使出することによる、リガンドーレセプター対合を使出する。リガンドーレセプターカーを含むものである。

免疫学的なペアーに関してのこのような方法としては、ドット(dot)免疫結合側定法が知られている(Haw kes 6、 Analytical Biochemietry 119,142-147(1982))。かかる方法は、酵素免疫測定法の1つと考えられるものであり、例えばニトロセルロースなどの濾過膜を、

触する必要がある。このために、少なくとも1時 間インキュペーションが必要である。

上述した方法において、分析すべき液体を一定の速度で担体を通過せしめ、その間に複合体の形成を生ぜしめることにより、インキュペーション時間が増しく短額されることを見出した。本発明によれば、かかる流速を、加圧あるいは減圧により、リガンドで結合される。

本発明によれば、抗原あるいは抗体の結合でにあるいは、多孔質で出来た担体への加圧であるいは吸引濾過のもとに起こる。かかる担性としているとにをしているという。ないは、例えばニトロという。なるのでは、ができないでは、ができないでは、からいいでは、からいいでは、の場合には、反応するのは抗体のは、反応するのは抗体のは、反応するのは抗体のは、反応するのは抗体のは、反応するのは抗体のは、反応するのは抗体のは、反応するのは抗体のは、反応するのは抗体のは、

担体として使用している。抗体をおけれて使用している。抗体を受けれてである。抗体を受けれている。抗体を受けれている。抗体を受けれている。(免疫がする)が急速である。というのでは、通常の感をしなが、変やので、のでは、通常の感をしている。を使用している。のは、通常の感をしている。を使用している。とは、通常の感をしている。とは、通常の感をしている。とは、できる。には、できる。

Hawkes らによつて記載されたインキュペーション法は、通常の酵素免疫側定法の場合と同様である。すなわち、抗体あるいは抗原が固定化された组体を、抗原あるいは抗体を含む溶液に接触せしめるものである。そして抗原に結合した抗体あるいは抗体に結合した抗原を、酵素が結合した第2 抗体及び発色反応により検出するものである。抗体は、拡散によつて、(固定化された)抗原と接

て他の物質へ移動する必要があり、この場合に比べて、本発明によれば、はるかに早く反応が進行する。

本発明によれば、分析すべき液体が、担体を通過する流速は、好ましくは、検出し得る量の複合体が形成し得るような速度に調整される。一般に、抗原 - 杭体反応の場合に、この流速は、0.1 - 50 ml/cm²/min である。

好ましくは、分析すべきサンプルにポリオキシェチレンソルピタンモノラウレートを加えて、担体へ抗体あるいは抗原が非符異的に結合するのを阻止せしめるのが良い。この場合、 Tween 2 0の名で販売されているポリオキシエチレンソルピタンモノラウレートが、牛血清アルブミンより、い結果を与える。 Tween 2 0 は、好ましくは、0.05-1 容贵%の優度で加える。

本発明はまた、抗原が結合した担体であつて、 上述した方法に使用することのできる担体の調製 法に関する。この方法においては、非共有結合の 場合には、抗原を含む液体を担体に適用し、すぐ に担体を通して吸引する(減圧下に)。 そして共 有結合の場合には、抗原あるいは抗体を含む液体 を、例えばグルタルジアルヂヒドあるいは他の二 管能性試察で処理したニトロセルロースのような 活性化担体に適用する。

この場合には、溶剤を、臨界ミセル履度 (CMC) 以下の量で加えるのが好ましく、これによつて、免疫学的ペアーの複合体形成が改善される。この目的のために、例えば Zwitter-gent 3 - 1 4 の名で販売されている溶剤(3 - テトラデシルジメチルアンモニオー1 - プロパンスルフエート)、オクチルーβー D - ゲリコピラノシドなどが溶剤として用いられる。

本発明によれば、酵素免疫機過測定法により、 以下の工程に従つて、非競合的に、抗体または抗 原を検出することができる。

すなわち、

(a) ニトロセルロース膜のような乾燥担体を湿 らす;

% 加えた水で洗浄し、洗浄液を担体を通して吸引 または加圧し、

(g) シグナル発生システムでラベル化した抗体を加えて、ステップ(e)の如くに担体を通して液体を吸引及び/又は加圧し、また酸ステップ(g)の前に、随意に非ラベル化抗体を加え、ステップ(e)の如くに、0.05-1 容量%のTween 20をサンプルに加えることもでき、

(11) ステップ(1)の如くに担体を洗浄し、

(1) 吸引により担体を乾燥し、担体上のラベル 化複合体の最を、シグナル発生システムに採用される側定法により測定する。これに関しては、例 えば分光光度計、放射活性測定、顕微鏡検査法、 (コンピューターコントロール)テレビジョンカ メラなどが使用できる。

上記したステップ(a)では、 Zwittergent 3-14 が好ましく使用される。

上記したステップ(g)では、例えば色原体、触媒 反応、放射活性複識などの如きシグナル発生シス テムが用いられる。 (b) 抗原または抗体を含む液体を担体に適用し次いですぐに担体を通して吸引し、抗原を含む液体は、随意に CMC 以下の最の溶剤を含有せしめ、また 0.1 度量%のグルタルジアルデヒドで処理したニトロセルロース担体のような活性化担体に、抗体または抗原を共有結合せしめてもよく、

(c) 随意に、例えば4℃の如き低温で、担体を密閉容器中で保存し、

(d) 随意に、例えば Tween 2 0 を 2 0 容 最 多 含む容 液を用いて、 減圧下に担体を避らして、 担体上の未結合部位を 窓ぎ、 担体への 非 特異的 結合を 阻止し、

(e) サンプル、すなわち第1抗体あるいは抗原を含む液体、あるいは第1抗体あるいは抗原を含むと考えられる液体を、抗原または抗体を含む担体に適用し、サンプルを流速 0.1 - 5 0 ml/cm²/min で減圧または加圧下に担体を通して吸引または加圧し、好ましくは、Tween 2 0 を、0.0 5 - 1 容貨%でサンプルに加え、

(f) 担体を、好ましくは Tween 2 0 を 0.5 容量

競合法の場合には、上述した(a) - (f) の工程を最初に実施し、次いでステップ(g) すなわち、

(g) シゲナル発生システムでラベル化された抗体あるいは抗原を担体に適用し、サンプルを、流速 0.1 - 5.0 ml/cm²/min で、減圧または加圧下に、担体を通して吸引または加圧し、Tween 2 0 を好ましくは 0.0 5 - 1 容量%でサンプルに加え、 次いで、上述した非競合法のステップ(n) 及び(1) を実施する。

長円形のシールは、いわゆるイムノプロット法の場合に有利に用いられ、この場合には、長円形の反応スポットが現われる。

本発明においては、リガンド・レセプター対の 形成が起こる反応領域は、ひずんだ物体の小さな 細片の間で、しつかりと締められた相体(フイル ター)の滞でかこまれているのが好ましく、かく

少現われるようになつてきた。この結果、臨床との調査による正確な診断が可能であるばかりまた。 本発明による方法及び禁煙により、かかる免疫学的調査を非常に早く行なうことができるようになり、患者はその場でその結果を待つことができながなった。また、この点に関して、注目すべきは、通常の酵素免疫測定法(BLISA)の場合には、結果が判るまでに少なくとも3時間は必要である。これに対し本発明によれば、テスト結果は、5-20分以内で得られる。

本発明による分析装置を、図面に示した実施想様に若いて更に辞細に脱明する。内部が見えるような図面の形式によつて、分析装置を示した。かかる装置は、液体を入れる穴 2 を仰えたサンプル受けプレート 1 からなる。 該穴 2 には、下から環状の碍 3 が設けられており、この滞には 0 - リング 4 が部分的にある。全体を取り付けた状態では、0 - リング 4 は、担体 5 に適合しており、担体 5

して担体の細孔は圧力によって完全に閉じられ、 関面の細 習から 液体が 流出することが さけられる。 端の部分では、かなりの 高圧となっており、 従っ てひずん だ物体は、 両 関の 端においても、 毛細管 からの 流出を防ぐの に好ましく 使用される。

シールの部分に高い部分を設けることによつて 好ましいシールが得られる。このことは、穴のま わりの比較的狭い領域にわたつて、シール自体に、 例えば長円形のパッキング上にひだを設けて厚い 部分を形成すること、あるいはサンプル受けプレ ート及び/又は支持プレート上に厚い部分を形成 することを意味する。

本発明の方法あるいは装置を使用することにより、免疫学的測定法を非常に早く行なうことができる。これは、例えば性的感染による病気(STD)の場合に重要である。近年、STDの患者が多く、また違つた感染媒体が増加しており、細菌、原生動物、関類、ウイルスの間にも見られる。広範囲の疾患が、これらの感染媒体によつて引き起こされ、これら感染媒体が臨床上にも、同様にして多

はまた、支持プレート8に設けられた得了に部分的に存在する0-リング6にも適合している。 該支持プレート8には、穴9が設けられており、これは環状の海7に一致している。この支持プレート8は、容器10にも適合することができ、適当なシール手段11があつて、支持プレート8と容器10の間の密閉を完全にしている。パイプ12が容器10から出ており、これは真空ポンプに連結している。

本希明による分析装置は、例えば西ドイッの Schleicher & Schuell によつて製造された種々 のミクロサンプル構過装置の如き、ドット免疫結 合創定法を行なうための商楽的に入手し得る装置 を用いて、造ることもできる。

上述した分析 装壁は、 次のようにして使用することができる。

すなわち、先ず、抗原または抗体機濁液の少量を、成圧下に、担体として用いられているニトロセルロースに適用する。これを行う際に、テンプレートを用いることができる。担体を欠いて、支

特プレートとサンプル受けプレートの間にしつか りととめる。穴2によつて形成されるインキュペ ーションキャップ中に、マルチチャンネルピペッ トにより、抗体軽液を入れて、第1抗体あるいは 抗原をインペーションする。同時に、空気注入口 を開けて、容器10中の圧力を外気圧と平衡に保 つようにする。ピペットで滴下後、空気注入口を 閉じて、パイプ12に連結した真空ポンプをスタ ートさせる。真空ポンプは、目略りが付いた蝦動 性のポンプが好ましく、また容器10中には液体 を消たしておいて、真空ポンプにより液体を吸引 して、吸引雄遊を正確に行なえるようにする。抗 原 - 抗体反応は、通常の BLISA 法の如く、拡散せ しめることによつては生起しにくいが、担体5と して用いたニトロセルロースを涌して吸引雄過す ることによつて、生起せしめることができる。こ れにより、反応時間を規縮することが可能である。 これに関連して、支持プレートと担体との間に、 0 - リングを設けることによつて、なくべきこと に、液体の瀕出が完全になくなる。シグナル発生

マ(2049/配蛋白) 懸濁液 5 4m を、それぞれ の抗原用スポットに、減圧下に入れた。担体は、 密閉容器中で4℃に保存してもよくまた約1分間 乾燥後、使用することもできる。 0.5% V/Vの ッウイーン(Tween) 2 0 (PBS - Tween)を含む PBS 200 ulで、それぞれのスポットを、減圧 下に洗つた。 PBS - Tween で1:50 に希択した 息者の血消200 4んを、それぞれのスポットに 加え、血清サンプルを、硫速 0.2 ml/cm²/minで、 滅圧下に担体を通して吸引した。次いで PBS -Tween 200 ml で洗い、PBS - Tween で1: 20,000に希択した、セイヨウワサビペルオキ シダーゼが結合したヤギ抗ヒト免疫グロブリン抗 体200 alを、流速0.2 ml/cm2/min で担体を 通して吸引した。 PBS - Tween 200 ulで減圧 下に、3回、担体を洗つた。仄いて、テトラメチ レンベンジジン(1.2 啊/ 配)、過酸化水素 (0.003%)、酢酸ナトリウム(6.8%)及び クエン酸(1.4%)を含む基質溶液200 ulを 加え、3分間インキユペーション後、吸引した。

システムが結合した結合体、および基質についての工程は、通常の BLISA 法と同様にして行たわれる。

半微量商定プレートを、液体用パイプシステムを設けた真空室中に備えることにより、確液を集めることもできる。液体の除去は、殺菌剤として塩素源白剤(chlorbleachinglye)を加えた空気
/液体分離フラスコにより、行なうことができる。

上述した実施想様は、本発明の好ましい想様であるが、本発明はこれらに限定されるものではなく、本発明の概念の範囲内において、当業者は本発明を変化せしめることができる。

次に本発明を実施例により更に詳細に説明する。 例 I

抗体の検出(非競合法)

前述した分析装置を用いて、分析を行なつた。 ニトロセルロース膜(細孔サイズ 0.45 μm) を、蒸留水で湿らせた。 0.005% W/Vのッヴ イッターゲント(Zwittergent)3-14を含む、 リン酸緩衝化食塩水(PBS)中の梅海トレポネー

育緑色のスポットが現われ、陽性反応を示した。 発色反応の強度を、1+及び2+で段階的に分類 し、1+は、陽性と見なすことのできるわずかな 程度の発色を示すものとした。梅毒患者及び非梅 毒患者からの血清サンプルの分析結果を表 A に示 した。

表 A

脸	断	血清サンプル数	陽性血清サンプル数(%)
梅毒息	患者	1 51	146(96.7)
非悔誓	患患者	504	3(D.6)

例Ⅱ

抗体の検出(競合法)

上記した如き非競合法による抗体検出と同様にして、分析を行なつた。患者血消を反応せしめ、PBS - Tween で先浄後、PBS - Tween で1:20,000に希釈した、セイヨウワサビペルオキンダーゼが結合した梅毒トレポネーマに対するモノクローナル抗体200mLを加え、流速0.2m/

cm²/min で、担体を通して吸引した。 PBS - Tween 200 #2で3回洗浄後、落質容液を上述した方法と同機にして加え、3分間インキュペーション後、吸引した。発色反応の強度を、セイョウワサビペルオキンダーゼが結合したモノクローナル抗体とインキュペーションした抗原と比較した。 息 発色 反応の強度は、2+から1+または陰性に変化した。 梅毒患者及び非梅毒患者からの血清サンプルについての分析結果を、表 Bに示した。

表 B

診断	血清サンプル教	組止を示した血清 サンプル数(%)
海海患者	10	8 (80)
非梅毒患者	10	0 (0)

(F) II

抗体の検出(非競合法)

PB8 で1:200に希釈した梅毒トレポネーマ に対するモノクローナル抗体 5 al を、それぞれ

7F4	
700	·

在上	v:	ドオ	.一マ数(1 aℓ中)	結	果
	1	×	10 ⁸	144	性
	5	×	107	(3)	性
	1	×	107	149	性
	5	×	10 ⁶	陰	性
	1	×	10 ⁶	當	性

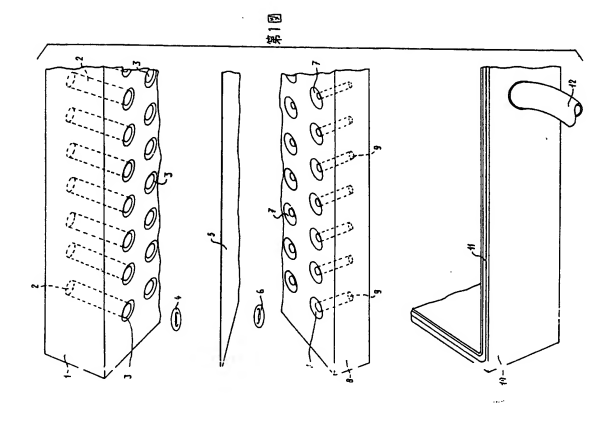
4. 図面の簡単な説明

第1 図は本発明方法を実施するための分析装置 を示す。

1:サンプル受けプレート、2:穴、3:環状 の滞、4:0-リンク、5:担体、6:0-リン グ、7:環状の游、8:支持プレート、9:穴、 10:容器、11:シール手段、12:パイプ。

代理人 茂 村 皓

のスポットに減圧下に加えた。約1分間乾燥後、 PBS - Tween 2 0 0 ulで減圧下に洗浄した。0.05 %の Tween 20を含む、 PBS 中の梅毒トレポネー マ 懸 濁 液 2 0 0 ul を加え、流速 0.2 ml/cm²/min で担体を通して吸引した。 B. coli 懸濁液をコン トロールとして使用した。担体を、 PBS - Tween 200 ulで減圧下に洗つた。 PBS - Tween で1 : 1 0,0 0 0 に希択した、梅毒トレポネーマに対 するセイヨウワサピペルオキシダーゼが結合した モノクローナル抗体 2 0 0 ulを加え、流速 0.2 ul/cm²/min で担体を通して吸引した。 PBS -Tween 200 ml で 放圧下に 3 回洗浄後、 例 1 と 同様にして基質溶液200 42を加え、3分間イ ンキュペーション後、吸引した。背線色のスポッ トが現われることによつて、分析対象である懸濁 液中に梅塩トレポネーマが存在することが示され る。各種費の梅毒トレポネーマを含むサンプルに ついての分析結果を表じに示した。コントロール である B. coli の場合には、陰性を示した。



手 続 補 正 書(お犬)

明和62 年 4 月 2 4 日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

NI和 62 年初开始前 5879 号

2 発明の名称

リガンド - レセプター対の一方を検出する方法 , リガンド - レセプター対の一方が結合した担体の 調製法及びこれら方法実施のために好適な分析装置

3. 稲正をする者

事件との関係 特許出婦人

(): iñ 形 名 (名 称)

4. 化 理 人

40 ΰí

〒100 東京都千代田区大手町二丁目 2 香 1 号 新 大 环 町 ビ ル デ ン グ 3 3 1 電 路 (211) 3 6 5 1 (代 支)

E 2.

(6669) 沒 村

5. 福正命令の日付

昭和62 年 3 月31 ロ

6. 補正により増加する発明の数

SH. AU

8. 稲正の内容 別紙のとおり ^{明徳とのほと} (内を与えなし) 9. 添付容類の目録 理由者 1通 (人)

Patent provided by Sughrue Mion, PLLS4-http://www.sughrue.com

471

EP0233385

Publication Title:

Method for detecting a member of a ligand-receptor pair, method for the preparation of a carrier to which this member is bonded and analysis equipment therefor.

Abstract:

Abstract of EP0233385

A method for detecting a member of a ligand-receptor pair, such as an antigen-antibody pair, in which a carrier of porous material, to which the member of the ligand-receptor pair to be detected is bonded, is brought into contact with a liquid (to be analysed) in which the other member (to be detected) is present or is suspected to be present, and the formation of the ligand-receptor complex is detected, wherein the liquid to be analysed is made to pass at a regulated velocity through the carrier during the reaction in which the formation of the complex takes place, the preparation of such a carrier as well as an analysis equipment suitable for carrying out such a method (dot immunobinding assay). Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide c8f

Courtesy of http://v3.espacenet.com